(13)特群協力保営に導力こと公配された回際田屋

世界知的所有権機関 国際事務局 3



(10) 国際公開番号 WO 02/12520

PCT 2002年2月14日(14.02.2002) 国際公開日

3

<u>@</u>

CI2N 15/84, 5/14, A01H 1/00, 5/00 PCT/JP00/05213 四级女件少数? (1) 因發出量由号:

日本語 2000年8月3日(03.08.2000) 国政出版の言語

医数田藏留:

<u>2</u> ନ

日本田 国際公路の舞曲: 65 E

1) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, Hr. GB, GD, GE, GH, GW, HR, HU, ID, IL, HI, NE, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TT, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

4) 指定国 (広域): ARIPO 特特 (GH, GN, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特符 (AM, AZ, MY, RI, TT, TT, MA, B ーロッパ特片 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, LE, LI, MC, NI, TT, SE), OAPT 特許 (BF, BI, CF, CG, CH, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TT), TG). Ē

2

添付公開書類: 国際調査報告書

2文字コード及び他の路路については、定期発行される 各PCTがゼットの巻頭に掲載されている「コードと路路 のガイダンスノート」を参照。

Vukob)[JPJP], 笠四啓介 (KASAOKA, Keisuke) [JPJP], 石田祐二 (ISHIDA, Yuji) [JPJP]; 〒438-0802 静団県磐 田郡豊田町東原700番地 日本たばこ産業株式会社 遺

有福田究所内 Shizuoka (IP).

免明む/出版人 (米国についてのみ): 樋江井祐弘 (HIEI,

代理人: 谷川英次郎(TANIGAWA, Hidejiro); 〒102-0072 東京都千代田区鉱田橋4丁目5番12号 岩田ピル6階 谷川回原検許奉務所内 Tokyo (JP). <u>6</u>

(54) THE: METHOD OF IMPROVING GENE TRANSFER EFFICIENCY INTO PLANT CELLS

(54) 発明の名称: 植物細胞への遺伝子導入の効率を向上させる方法

(57) Abstract: A method of improving the efficiency of unasferring a gene into plant cells whereby gene transfer can be conveniently carried out without damaging the tissues at a higher efficiency than by the conventional Agrobacterium gene transfer method. In this method, plant cells or plant tissues are centrifuged to thereby improve the transfer of the gene into the plant cells mediated by a bacterium belonging to the genus Agrobacterium. (1916)) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917) (1917)

ないな

8

(57) 垂約:

IV

従来のアグロバクテリウム法による遺伝子導入方法よりも高い効率で組織を付 の効率を向上させる方法が開示されている。本発明の方法では、植物細胞又は植 **第することなく簡便に遺伝子導入を行うことができる、植物細胞への遺伝子導入** 物組織を遠心処理することを伴うことにより、アグロバクテリウム属細菌を介し て行われる植物細胞への遺伝子導入の効率を向上させる。

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

四笛物

植物細胞への遺伝子導入の効率を向上させる方法

技術分野

ń 植物細胞への遺伝子導入の効率を向上させる方法に関す 本発明は、

背景技術

ഗ

アグロバクテリウムによる形質転換法は、一般的に、効率が高い、導入される 入できる、短期間の培養により形質転換体を得ることができるため培養変異が少 ないなど、多くの優れた特徴を持っている。このため、さまざまな植物種で最も **資伝子のコピー数が少ない、T-DNA という特定の領域を断片化させることなく尊** 有用な形質転換の手段として広く用いられている このように、アグロパクテリウム法は非常に優れた植物の形質転換方法である が、形質転換の成否ならびに効率は、植物種、遺伝子型ならびに用いる植物組織 み形質転換が可能な植物種も多い。また、利用可能な組織が限定されており大登 の材料を取り扱うことができない植物種もある。遺伝子組換えにより実用的な品 種を作出するには、多数の形質転換植物を作出した上で、目的とする形質を持っ すなわち、形質転換に成功していない植物種があるほか、「1く一部の品種の た系統を選抜する必要がある。しかしながら、この目的に即し多数の形質転換体 を容易に得ることができる作物の種類は、現状では一部に限定されている。した c依存して大きく異なるのが実状である (Potrykus et al. 1998(参考文献(33)) がって、このような問題点を解決することができる改良手法の開発が強く望まれ

15

sser 1991(参考文献(38)), McCormick 1991(参考文献(29)), Lindsey et al. 19 アグロパクテリウムを介する形質転換方法自体は、植物種により供試材料や培 ウムの慰濁液を接触させ、共存培養の後に形質転換細胞の選抜を行い、形質転換 5 **植物を作出するという操作ではほぼ共通している。材料となる植物組織には対し 養に用いる培地の組成などを異にするものの、材料となる組織にアグロバクテリ** ては、通常、必要にあじ滅菌処理を行うがそれ以外に特別な処理を施すことなく グロバクテリウムの廢染が行われる (Rogers et al. 1988(参考文献(34)),

91(参考文献(28)))。 従って、形質転換系の改良は、アグロバクテリウムの菌系、 ペクター構成、培地組成、選抜マーカー遺伝子やプロモーターの種類、供試組織 の種類などを中心に研究が行われてきた。

しかしながら、これは従来より広く行われているリーフディスク法(Horsch ot a 理法ではない。なお、効果の程度や汎用性は明らかでなく、一般的な手法として、 の植物組織への前処理に関する研究例としては、パーティクルガン(Bidney et a が上げられる。どちらも物理的に組織を付傷することでバクテリアの植物組織内 た植物種や遺伝子型の形質転換を可能にする顕著な効果も期待される。これまで I., 1992(参考文献(5))) および超音波(Trick et al., 1997(参考文献(37))) 処理 いない。何らかの簡便な処理により、そのような生理的状態に変換することがで きればたいへん利用価値が高く、遺伝子導入効率の向上に加え、従来困難であっ これに対し、アグロバクテリウムを接種する前の植物組織を、遺伝子導入が生 じやすい生理的状態に変換するという考え方に基づく研究は、ほとんど行われて **1., 1985(参考文献(17)))を発展させたものに過ぎず、新規な考え方に基づく処** への侵入を促し、感染対象となる植物細胞を増加させることを目的としている。 用いられていないのが現状である。

2

S

発明の開示

15

従って、本発明の目的は、従来のアグロバクテリウム法による遺伝子導入方法 よりも高い効率で組織を付留することなく簡便に遺伝子導入を行うことができる。 植物細胞への遺伝子導入の効率を向上させる方法を提供することである。

8

本願発明者らは、鋭意研究の結果、アグロバクテリウム属細菌を用いた遺伝子 導入方法において、遺伝子導入に供する植物細胞又は植物組織を遠心処理するこ とにより、遺伝子導入効率を有意に向上させることができることを見出し本発明 を完成した。

ロバクテリウム風細菌を介して行われる植物細胞への遺伝子導入の効率を向上さ すなわち、本発明は、植物細胞又は植物組織を遠心処理することを伴う、アグ せる方法を提供する。

22

本発明により、従来のアグロバクテリウム法による遺伝子導入方法よりも高い

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

効率で、組織を付傷することなく簡便に遺伝子導入を行うことができる、植物細 胞への遺伝子導入の効率を向上させる方法が提供された。本発明の方法は、単子 棄植物に対しても双子葉植物に対しても適用可能である。

図面の簡単な説明

図1は、本発明の方法に好ましく用いることができるスーパーパイナリーベク ターの例であるpTOK233の構築方法を示す図である。

図2は、本発明の方法に好ましく用いることができるスーパーパイナリーペク ターの例であるpSB133の遺伝子地図を示す図である。

中間ペクターシステムとパイナリーペクターシステムの構築過程を示す模式図で 図3は、アグロパクテリウム属細菌の主要な2種類のベクターシステムである

2

図4は、アグロバクテリウム ツメファシエンスの強病原性菌株 A281 に由来 する2種類のパイナリーベクターシステムを示す模式図である。

なお、上記各図中、下記の符号は下配の意味を扱す。

virB Agrobacterium tumefaciens A281に含まれるTiプラスミドpTiBo542の 15

ヴィルレンス領域中のvirB遺伝子

virC Agrobacterium tumefaciens A281に含まれるTiプラスミドpTiBo542の ヴィルフンス領域中のvirc遺伝子

vir6 Agrobacterium tumefacions A281に含まれるTiプラスミドpIiBo542の

ガィラフンス 饂苺中のvirg過依子 20

アグロバクテリウム腐細菌のT-DNAの左ボーダー配列

アグロバクテリウム風細菌のT-DNAの右ボーダー配列

テトラサイクリン抵抗性遺伝子

スペクチノマイシン抵抗性遺伝子 ဇ္

イントロンGDS協依中 9

22

ハイグロマイシン抵抗性遺伝子

Κ 他既解素Κρυー部位

H 制限酵素H;ndlll 都位

Ampr アンピッシン型和協府子

BAR bar 遺伝子

Pros ノパリン合成酵素適伝子のプロモーター

Tnos ノパリン合成群衆遺伝子のターミネーター

P35S CaMV 35S プロモーター

ß

COS, cos ラムダファーシの COS 街位

ORI, ori ColE1の複製開始点

NPT, NPTII カナマイツン抵抗性遺伝子

Vir アグロバクテリウム属鉛菌のTiプラスミドの全vir領域

10 S Vir 強病原性アグロバクテリウム属細菌のTiプラスミドpTiBo542の全vir領

s vir* TiプラスミドpTiBo542のvir領域の一部を含む断片

発明を実施するための最良の形態

本発明の方法では、アグロバクテリウム属細菌を介した遺伝子導入方法において、遺伝子を導入する植物細胞又は植物組織を遠心処理することを伴う。植物細胞又は植物組織を遠心処理することを伴う。植物細胞又は植物組織は、逸心処理した後、通常の重力下でアグロバクテリウム属細菌と接触させてもよい。好ましくは、植物細胞又は植物組織を遠心処理した後、通常の重力下でアグロバクテリウム風細菌と接触させてサブロバクテリウム風細菌と接触させるアグロバクテリウム風細菌と接触させる方法である。

15

遠心処理条件は、用いる植物の種類等に応じて適宜選択されるが、通常、100G~25万G、好ましくは500G~20万G、さらに好ましくは1000G~15万G程度の遠心加速度範囲で行われる。また、遠心処理の時間は、遠心加速度及加いる植物の種類等に応じて適宜選択されるが、通常1秒間以上行うことが好ましい。なお、遠心時間の上限は特にないが、通常、10分間程度で目的を達成することができる。なお、遠心処理時間は、遠心加速度が大きい場合には後く短い時間、例えば1秒以下でも遺伝子導入効率を有意に向上させることができる。一方、遠心加速度が小さい場合には、遠心処理を長く行うことにより遺伝子導入効率を有意に向上させることができる。一方、遠心加速度が小さい場合には、遠心処理を長く行うことにより遺伝子導入効率を有意に向上させることができる。特に好ましい遠心処理条件は、5

22

PCT/JP00/0513

WO 02/12520

00G~20万G、特には1000G~150000Gで1秒間~2時間程度の場合が多いが、その植物細胞又は植物組織にとっての適切な遠心処理条件は、ルーチンな実験により容易に設定することができる。

本発明の方法は、アグロバクテリウム風細菌と接触させる植物細胞又は植物組織として遠心処理したものを用いる、又は遠心処理を行いながらアグロバクテリウム属細菌と接触させることを特徴とするものであり、アグロバクテリウム風細菌を用いた遺伝子導入あるいは形質転換方法自体としては、周知の方法をそのまま適用することができる。

S

アグロバクテリウム属細菌を用いた植物への遺伝子導入あるいは形質転換方法自体は、この分野において周知であり、広く用いられている。

2

土壌細菌アグロバクテリウム(Agrobacterium tumefaciens)が多くの双子菜植物に根頭癌腫病(crown gall disease)を引き起こすことは古くから知られており、1970 年代には、Ti プラスミドが病原性に関与すること、さらに Ti プラスミドの中である T-DNA が植物ゲノムに組み込まれることが発見された。その後この T-DNA には癌腫の誘発に必要なホルモン(サイトカイニンとオーキシン)の合成に関与する遺伝子が存在し、細菌遺伝子でありながら植物中で発現することが明らかにされた。T-DNA の切り出しと植物への伝達にはTi プラスミド上のヴ

22

この T-DNA には路匯の路知に必要なホルモン(サイトカイニンとオーキシン)の 合成に関与する遺伝子が存在し、細菌遺伝子でありながら植物中で発現すること が明らかにされた。 T-DNA の切り出しと植物への伝道には Ti プラスミド上のヴィルレンス領域(vir 領域)に存在する遺伝子群が必要であり、また T-DNA が切り出されるためには T-DNA の両端に存在するボーダー配列が必要である。他のアグロバクテリウム属細菌である Agrobacterium rhizogenes も Ri プラスミドによる同様なシステムを有している(図3及び図4)。

2

2

アグロパクテリウムの感染によって T-DNA が植物ゲノムに組み込まれるので、T-DNA 上に所望の選伝子を挿入するとこの遺伝子も植物ゲノムに組み込まれることが期待された。 しかしながら、Ti プラスミドは 190kb 以上と巨大であるため、複準的な遺伝子工学手法ではプラスミド上の T-DNA 上に遺伝子を挿入することは困難であった。そのため、T-DNA 上に外来遺伝子を挿入するための方法が開発さ

22

まず、腫瘍性の Ti プラスミドの T-DNA からホルモン合成遺伝子が除去された

専典(エンタプライズ株式会社発行(1989)))、vir 領域とはこの virA、virB、 パクテリウムのディスアーム型 Ti ブラスミドの T-DNA 領域中に、三系交雑法(t ディスアーム型の菌系 (disarmed strains) であるLBA404(Hoekema et al., 1 ドの T-DNA 中に、あるいは所望の遺伝子を有する T-DNA をアグロバクテリウムに **導入する2種類の方法が開発された。このうちの一つは、遺伝子操作が容易で所** 望の遺伝子の挿入が可能であり、大腸菌で複製ができる中間ベクターを、アグロ riparental mating) (Ditta et al., 1980(参考文献(8)))を介して相同組換えに **芍文献(9)); Fraloy et al., 1983(参考文献(10)); Zambryski et al., 1983(参** うことができる。パイナリーベクターには、pBIN19(Bevan, 1984(参亀文献(4)))、 pBl121(Jefferson, 1987(参考文献(19)))、pGA482(An et al., 1988(参考文献(2 みに vir 領域が必要であるが、機能するために同じプラスミド上に存在する必要 るアグロバクテリウムに導入して用いる。アグロバクテリウムへのバイナリーベ クターの導入には、エレクトロポレーション法や三系交雑法などの方法により行 883(参考文献(12)))、GSBC1(pGV3850)(Zambryski et al., 1983(参考文献(40)) これらを用いることにより、所望の遺伝子をアグロバクテリウムの Ti プラスミ **芍文献(40))、特開昭 59-140885 号 (EP116718))。もう一つは、バイナリーベク** virC、virD、virE 及び virG の全てを含むものをいう。したがって、パイナリー ペクターは、I-DNA をアグロバクテリウムと大腸菌の両方で複製可能な小さなプ))、特開昭 60-70080 号 (EP120516))などがあり、これらをもとに数多くの新た スミドのシステムにおいても、同様なペクターが構築され形質転換に用いられて)、GV3Ti11SE(Fraley et al., 1985(参考文献(9)))などが作製された (図3)。 はないという結果(Hoekema et al., 1983)に基づいている。この vir 領域には v より導入する方法であり、中間ベクター法と呼ばれる(Fraley ot al., 1985(参 ター (binary vector) 法とよばれるもので(図3)、I-DNAの植物への組み込 ラスミドに組み込んだものであり、これをディスアーム型 71 ブラスミドを有す なパイナリーベクターが構築され、砂質転換に用いられている。また、Riプラ rA、virB、virC、virD、virE及びvirGが存在し、(植物バイオテクノロジー

12

12

WO 02/12520

アグロパクテリウム A281 (Watson et al., 1975(参考文献(39)))は、強何原性 (super-virulent) の菌系であり、その宿主範囲は広く、形質転換効率も他の菌 この特性は、A281 が有する Ti プラスミドの pTiBo542 によるものである(Hood e t al., 1984(参考文献(16)); Jin et al., 1987(参考文献(20)); Komari et al. 系より高い(Hood et al.,1987(参考文献(13)); Komari, 1989(参考文献(21)))。

သ

വ

ステムとして濯々の植物の形質転換に利用されている。もう一つは、スーパーパ 述のパイナリーベクターシステムに適用することにより、形質転換能力の高いシ イナリーペクター ('super-binary' vector) (Hiei et al., 1994(参考文献(11) al., 1986) および EHA105 (Hood et al., 1993) を用いたものであり、これらを上); Ishida et al., 1996(参考文献(18)); Komari et al., 1999(参考文献(28))、 1094/00977 号、11095/06722 号)システムである (図4)。 このシステムは、vir **つは pTiBo542 のディスアーム型の Ti プラスミドを有する菌系 EHA101 (Hood et** pTiBo542 を用いて、これまでに 2 つの断しいシステムが開発されている。 1986(参始文暦(24)))

2

2

韻域 (virA、virB、virC、virD、virE 及びvirG (以下、これらをぞれぞれ「vir JS T-DNA を有するプラスミドからなることから、パイナリーベクターシステムの クターに vir 断片領域のうち、少なくとも一つの vir 断片領域を奥質的に取除い -梅である。しかしながら、T-DNA を有する倒のプラスミド、即ちパイナリーベ 所片領域」ということもある。))を持つディスアーム型の Ti プラスミドおよ

ಜ

20

パイナリーベクターを有するアグロバクテリウムに、所望の遺伝子を組み込んだ |文献(22)|)スーパーパイナリーベクターを用いる点で異なる。なお、スーパー **クターシステムは、上述の種々のペクターシステムと比べて、多くの植物種で非** 単に商い形質転換効率をもたらずことが明らかとなっている(Hiei et al., 1994 -DNA 領域を導入するには、三系交雑法を介した相同組換えが容易な手法として 引用できる(Komari ot al., 1896(参考文献(25)))。このスーパーパイナリーベ らに好ましくは virB 及び virG を含む断片)を組み込んだ (Komari, 1990a (参 た vir 領域の断片(このうち好ましくは少なくとも virB 又は virG を含む断片、 (参考文献(11)); lahida et al., 1886(参考文献(18)); Komari, 1990b(参培文

22

獻(23)); Li et al., 1996(参考文献(27)); Saito et al., 1992(参考文献(35))

本発明の方法においては、宿主となるアグロバクテリウム風細菌としては、特 に限定されないが、Agrobacterium tumefaciens (例えば上述のAgrobacterium tumefaciens LBA4404(Hoekema et al., 1983(参考文献(12))) および EHA101(Ho od et al., 1986(参考文献(15))) を好ましく用いることができる。

S

合においても同様である (例えば、アグロバクテリウム属細菌の vir 領域の一部 域の遺伝子群の発現に基づく遺伝子導入系であれば、特に跟定されることなく有 **家な効果を得ることができる。したがって、上述の中間ベクター、パイナリーベ** クター、強病原性のパイナリーベクター、スーパーパイナリーベクターなどいず とができる。これらのベクター類を改変した異なるベクターシステムを用いた場 れのペクターシステムに対しても用いることができ、本発明による効果を得るこ または全部を切り出し付加的にプラスミド中に組み込む、vir 領域の一部または 全部を切り出し新たなプラスミドの一部としてアグロバクテリウムに導入するな ど)。また、当然ではあるが本発明の方法によれば、野生型のアグロバクテリウ ム區細菌においても、植物へ野生型のT-DNA 領域の導入効率を高め、事実上感染 本発明の方法によれば、アグロパクテリウム属細菌における病原性(vir)領 効率を向上することができる。

15

2

植物に導入しようとする所望の遺伝子は、上記プラスミドの T-DNA 領域中の制 引途組込んだカナマイシン、パロモマイシン等の薬剤に対する耐性を有する遺伝 限酵素部位に常法により組み込むことができ、当散プラスミドに同時に若しくは 子等の適当な選択マーカーに基づいて選択することができる。大型で多数の制限 部位を持つものは、通常のサブクローニングの手法では所望の DNA を 1-DNA 領域 内に導入することが必ずしも容易でないことがある。このような場合には、三系 交雑法により、アグロバクテリウム属細菌の細胞内での相同組換えを利用するこ とで目的の DNA を導入することができる。

ಜ

また、プラスミドを Agrobacterium tumefaciens 等のアグロバクテリウム風細 菌に導入する操作は従来法により行うことができ、例としては、上記した三系交

22

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

雑法やエレクトロポレーション弦、エフクトロインジェクション法、PEG などの 化学的な処理による方法などが含まれる。

右境界配列の間に配置されるものである。しかし、プラスミドが環状であるため、 植物に導入しようとする遺伝子は、従来の技術と同様に基本的にはT-DNA の左 境界配列の数は1つでもよく、複数の遺伝子を異なる部位に配置しようとする場 **合には、境界配列が3個以上あってもよい。また、アグロバクテリウム既細菌中** で、Ti または Ri プラスミド上に配置されてもよく、または他のプラスミド上に **記憶されてもよい。さらには、複数の確類のプラスミド上に配置されてもよい。**

アグロパクテリウム属細菌を介して遺伝子導入を行う方法は、植物細胞又は植 **物組織をアグロパクテリウム関細菌と単に接触させることにより行うことができ 瑠菌懸濁液を調製し、この懸濁液中に植物細胞又は植物組織を3~10分間程度** る。例えば、10g~101組的/m1程度の細胞濃度のアグロバクテリウム風 受演後、固体培地上で数日間共存培養することにより行うことができる。

9

いが、被子植物が好ましく、被子植物ならば双子葉植物でも単子葉植物でもよい。 遺伝子導入に供される細胞又は組織は、何ら限定されるものではなく、葉、根、 奥、その他いずれの部位であってもよいし、カルスのような脱分化したもの でも脱分化していない胚等であってもよい。また、植物の種類も何ら限定されな 下記実施例において具体的に示されるように、本発明の方法によれば、 アグロパクテリウム法に比較して、遺伝子導入の効率が有意に向上する。

12

実施例

2

以下、本発明を実施例に基づきより具体的に説明する。もっとも、本発明は下 **記奥施倒に限定されるものではない。**

22

(1) アグロバクテリウムの菌系およびプラスミド

米国クローンテック社より市販、(Jefferson RA 1987(参考文献(19)))、LBA4404 アグロパクテリウムおよびそのペクターには、LBM404(pB1121)(pB1121 は (pig121hm) (Hiei, Y. et al., 1994(参考文献(11))、LBA4404(pT0K233)(Hiei et al., 1994 (参考文献(11)))およびLBA4404(pSB133) (図2) を用いた。

_

考文献(3)))を制限酵素 Sal Ⅰで消化して得た 6.2 kb のDNA断片を、pSB11(Ko mari et al., 1996(参考文献(25))をSallで消化して得られる 5.1 kbpのDNA 理し、Bglllリンカー(TaKaRa 社製)を挿入してプラスミド pSB27 を得た。このp カリフラワーモザイクウィルス (Caliv) の 35S プロモーターにより勧御される G 伝子を有する。また、pSB133の T-DNA 領域には、nos プロモーターにより制御さ 子のイントロンが介在する GUS 遺伝子を有する (図2)。 なお、pSB133 及び pTOK2 なお、pSB133 の構築は、以下のように行った。pGA482(An G et al., 1985(参 断片と結合してプラスミドを作製した。次いで、このプラスミドを制限酵素 Eco ム LBA4404 株に導入した。pSB133 はアグロパクテリウム内で.pSB1 と pSB33 の間 伝子 (nos) のプロモーターにより制御されるカナマイシン耐性過伝子 (nbtll) 一により勧御される nptll 遺伝子、358 プロモーターにより勧御される hpt 遺伝 子、355 プロモーターにヒマのカタラーゼ遺伝子のイントロンが介在する GUS 遺 33 は形質転換能力が高いスーパーパイナリーベクター(Komari, T. et al., 199 SB27 を制限酵素 Hindlll で消化し、plG221(Ohta S et al., 1990(参考文献(32))を Hind 111 で消化することで得られる 3.1 kb の 35S プロモーター及びイント ロン介在 GUS 遺伝子を含む断片を挿入して pSB33 を得た。pSB33 を大腸菌 LE392 により、pSB1(Komari et al., 1996(参考文献(25)))を有するアグロバクテリウ れる npt!! 遺伝子、GaMV の 358 プロモーターに制御されヒマのカタラーゼ遺伝 RI、Bglllで消化して 8.6 kbのDNA断片を得た。このDNA断片を平滑化処 株に導入した後、Triparental mating 法(Ditta G et al., 1980(参考文献(B)) の相同組換えにより得られた。pB1121のT-DNA領域には、ノバリン合成酵素遺 US 遺伝子を有する。p161211hm 及びpT0K233の T-DNA 領域には、nos プロモータ 9(参考文献(26))) である。

2

15

(2) 供試品強および組織

22

供試品程として、日本福品種のコシヒカリおよび月の光を用いた。開花後 8~14 日目の未熟種子の顧を除去し、70%エタノールで数秒、ツイーン 20 を含む1%次亜塩素酸ナトリウム水溶液で 15 分間減菌処理を行った。減菌水で数回洗浄後、長さ 1.5~2mm の未熟胚を摘出し供試組織とした。

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

-

(3) 遠心処理

イネ未熟胚を減菌水入りのチューブの中に入れ、微量高速遺心機、大型高速遠心機もしくは超高速遠心機を用いて、7606~150,000g の遠心処理を行った。遠心処理終了後、未熟胚にアグロパクテリウムを後囲した。

(4) 接種および共存培養

മ

വ

未熟匠への接種および共存培養の方法は、 Hiei et al. (1994) (参考文献(11) によった。すなわち、遠心処理後、チューブ内部の滅菌水を除き、アグロバクテリウムの懸濁液を加え、5~30 秒間ポルテックスミキサーにより提辞した。パクテリケ惡濁液の関製は、 A B 培地 (Chilton, M-D et al., 1974(参考文献(6))) 上で3~10日間培養したアグロバクテリウムのコロニーを白金耳でかきとり、修正A A 培地 (A A 主要無機塩類、A A アミノ酸及びA A ビタミン類 (Toriyama K. et al., 1985(参考文献(38))、M S 微量塩類 (Murashige, T et al., 1962(参考文献(30))、1.0 g/l カザミノ酸、100 μ M アセトシリンゴン、0.2 μ ショ糖、0.2 μ グルコース)

2

に懸濁することにより行った。約5分間空温で静置した後、共存培獲用の培地に健康した。共存培養用の培地に健康した。共存培養用の培地としては、2NG-AS 培地(Hiei et al. 1994(参考文献(11))の無磁塩類をR2 培地(Ohira et al. 1973(参考文献(31)))の組成に変更して用いた。ただし、主要無磁塩類(KNO, KH,PO, CaCl,2H,O. LgSO,7H,O)については1/2の濃度で培地に添加した。なお、接種関密度は1×10'~1×10'

12

cfu/ml に顕整した。共存培養は3~13日間行い、一部の未熟胚について X-Gluc を処理することによる GUS 発現を顕金した (Hiei et al.1994) (参考文献(11)。すなわち、共存培養処理直後、組織を O.1% Triton X-100 を含む O.1 N Uン酸緩衝液(pH6.8) に浸漬し、37℃で 1時間静置した。リン酸緩衝液でアグロパクテリウムを除去した後、1.0 ml 5ープロモー4ー

8

2

25 クロロー 3・一インドリルーβーローグルクロン酸 (X-gluc) および 20% メタノールを含むリン酸緩衝液を添加した。37°Cで24時間処理した後、青色の星色を示す組織を顕微鏡下で観察した。

(5) 形質 転換 部間の 選抜

•

共存培養後、未熟胚およびカルスを 250mg/l カルペニシリンおよび 250mg/l セフォタキシムを含み、200mg/l パロモマイシンまたは 10~30mg/l ハイグロマイシンを含む 1 次週抜培地に移植し、30℃明条件下で 1~2週間培養した。1 次週抜培地には、 Hioi ot al. (1994) (参考文献(11)) による 2N6K 培地に 30g/l の Pソルビトールを添加した培地を用いた(K 培地)。また、Hioi ot al. (1994)(参考文献(11))による 2N6 培地(N 6 の無機塩およびビタミン類(Chu C. 1978(参考文献(7)))、1 g/l カザミノ酸、2 mg/l 2, 4 ー D)の(NH₄)₂50₄を 232 mg/l とし AA 培地(Toriyama et al., 1965(参考文献(36)))のアミノ酸短を添加した培地についても試験に供した(N 培地)。

ည

1 次選抜培地上に形成されたカルスを、250mg/1 セフォタキシムおよび 250mg/ 1 カルベニシリンを含み、200mg/1 パロモマイシンもしくは 80mg/1 ハイグロマイシンを含む 2 次選抜培地上に移植し、30℃明条件下で 1~2 週間の培養を行った。 2 次選抜培地には、Hiei et al. (1994)(参考文献(11)) による NG-7 培地の(NH₃₎₂50₄を 232 mg/1 とし AA 培地(Toriyama et al., 1985(参考文献(36)))のアミノ酸類を添加した培地を使用した。なお、パロモマイシンを合有する上配の 1 次および 2 次選抜培地には、培地固化剤に 8g/1 アガロースを使用した。 耐性カルスの出現率は、2 次週抜後に調査した。

13

(6) 形質転換体の再分化

未熟胚の胚盤部位から得られた選抜薬剤団性のカルスを、250mg/1 カルベニシリンおよび 250mg/1 セフォタキシムを含み、100mg/1 パロモマイシンまたは 50mg/1 パイグロマイシンを含む再分化培地 N6S3 培地(Hiei et al. 1994 (参考文献(11)))上に置床した。

2

(1) 再分化個体における GUS 発現の調査

25℃明条件下で 4~5 週間の再分化培養を行なって得られた各葉剤耐性の再分化植物の葉片を、上配のように X-Gluc を処理することにより、GUS 発現を調査した(Hjei et al.1994(参考文献(11)))。再分化個体は 500 倍の Hyponex 水溶液中に移植し、25℃明条件下で約2週間育苗した後、温室内のポットへ移植し

22

WO 02/12520

13

PCT/JP00/05213

(8) 結果

(i) 遠心処理効果の検討

微量高速遠心機、大型高速遠心機および超高速遠心機を用いてイネの未熟胚への遠心処理効果を調べた結果、10KG から 100KG の範囲の処理で遺伝子の導入効率が高まった(表 1, 2, 3, 6)。処理時間については 10 分間の処理で明らかな効果が認められた(表 4, 5)。また、コシヒカリと月の光の品種間での GUS の一選性発現数度に違いは認められなかった。なお、遠心処理は遺伝子導入効率の向上だけでなくカルス誘導を促進する効果が認められたことから、ほかの植物種を含めて、培養におけるカルスの誘導および増殖に有用であることが示唆された。

വ

2

2

表6の結果から超高速遠心機を用いた 250KG の 60 分処理では、月の光未粉胚からのカルス誘導が全く認められなかった。しかし、110KG の 60 分処理ではカルス誘導が強く認められなかった。しかし、110KG の 60 分処理ではカルス誘導が確認され、6US 発現も高率で認められた。同様にコシヒカリについても超高速遠心機を用いた 250 KG・60 分処理では、未熟胚からのカルス誘導が認められなかった。以上の結果から、イネ未熟胚における遠心処理の効果の範囲は 5KG~200KG と考えられ、処理方法の簡便性を考慮すると微量高速遠心機を使用する場合には、20KG 40KG 処理が適当と考えられる。さらに表 9.10,11 の結果から、移質転換能力が高いとされるスーパーパイナリーペクターを有する LBA4404 (pSB133) のみならず、通常のパイナリーペクターでも、20KG・60 分の遠心処理により未熟胚を用いて形質転換が可能で

12

(11) 遠心処理と共存培養期間の検討

あることが明らかとなった。

ន

表-7、8の結果から共存培養期間が3日より6、13日がトランジェントアッセイで高い GUS 発現効率を示した。共存培養期間が9日についても別の実験で高いGUS 発現が認められた。現在、共存培養期間が異なる各種未熟胚を一次選抜培地上(10ppm ハイグロマイシン, 200ppm パロモマイシン)で培養しているが、9、13日共

25 (10ppm ハイグロマイシン, 200ppm パロモマイシン)で培敷しているが、9,13日が存の区では、3,8 日の共存区と比較して楽剤耐性カルスの出現率が低い傾向にある。

(iii) 遠心処理による形質転換効率の調査

PCT/JP00/05213

の結果、遠心処理した形質転換体は無処理の形質転換体(コシヒカリ、月の光)と比 現在、上記により作出した GUS 陽性の形質転換体(扱4,5)をそれぞれ頃化し、栽 **培を継続している。一部分の系統については、採種を終了し稔性調査を行った。そ** 較し、形態および稔性に差は認められなかった。

ည

層効率を向上させることが可能である。さらに、遠心処理法を用いることにより、 高い効率で形質転換が行うことができることを報告している。また、Aldemita R る。これらの形質転換手法をより効率よく安定して実施するために、上述した遺 R et al. 1996(参考文献(1))は、イネの未熟胚を用いた形質転換例を報告してい 心処理法は非常に有効である。特に、未熟胚は栽培環境に左右されやすく形質転 換に好道な未熟胚材料を常時得ることは容易ではないが、遠心処理を施すことに より安定した高い形質転換効率を維持することが可能である。Hiei et al. (199 ーペクターがイネの形質転換効率を向上させることを示した。また、Aldemita e t al., 1998(参考文献(1))によれば、スーパーパイナリーベクターのLBA4404(p **心処理法は、通常のパイナリーベクターを用いた場合においても、スーパーパイ** また、スーパーパイナリーベクターと遠心処理法を併用することにより、より一 これまで全く形質転換体を得ることができなかった品種においても形質転換体を Hiei et al. (1994 (参考文献(11))) は、イネのカルスを材料として比較的 TOK233)を用いた試験においてのみ、形質転換体を得ている。本研究における遠 4 (参考文献(11)))は、形質転換能力の高いベクターであるスーパーパイナリ ナリーペクターに匹敵するか、それ以上の遺伝子導入効率を得ることができる。 得ることができるものと推察される。

15

으

数1 各種遠心処理と共存培發後の GUS 免現結果(供試菌系:LBA4404/pSB133)

ಜ

久口 经	接種菌濃度(田口田		遠心加速度	
म क	cfu/ml)	#2#	760 G	8, 500 G	19, 100 G
コシヒカ	1×10 ⁸	3/10(+)	(+)01/9	(++)01//	(+++)01/L
l)	1×10°	2/10(+)	0/10(-)	(++)01/4	(+++)01//
# 6 8	1×10 ⁸	4/10(+)	3/10(+)	(+++)01/6	(+++)01/L
707	1×10°	1/10(+)	6/10(++)	2/10(+)	(+++)01/4

遠心処理時間:10 分、共存培養期間:3~5 日、GUS 陽性未熟胚数/供試未熟胚数

()内は胚盤における GUS 発現領域の面積 -: なし, +: 小, ++:中, +++:大

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

数2 コシヒカリ未熟胚からのパロモマイシン耐性カルスの出現率 (供試菌系 : LBA4404/pSB133)

各選抜	接種菌濃度	11000		遠心加速度	
始抱	(cfu/ml)	無必生	760 G	8, 500 G	19, 100 6
At 本本	1×10°	4.8%(1/21) 0.0%(0/22)	0.0%(0/22)	15.0%(3/20)	31.8%(7/22)
N 40 45	1×10°	4. 3% (1/23)	4. 5% (1/22)	16. 7%(3/18)	13.3%(2/15)
A 44 44 7	1×10 ^a	0. 0% (0/21)	0.0%(0/22)	14. 3% (3/21)	18. 2% (4/22)
¥ 12 2	1×10°	0.0%(0/23)	0.0%(0/21)	0.0%(0/19)	0.0%(0/22)

耐性カルスの出現した未熟胚数/供試未熟胚数、2 次選抜終了時間査

遠心処理時間:10分、共存培養期間:3~5日

数3 月の光未熟胚からのパロモマイシン耐性カルスの出現率(供試菌系:LBA44 ഹ

04/pSB133)

11-	各選抜	接種菌濃度	相を		造心加速度	
	培地	(cfu/ml)	無犯理	760 G	8, 500 G	19, 100 G
	in the late	1×10^{8}	0.0%(0/11) 0.0%(0/11)	0.0%(0/11)	30.0%(3/10)	36. 4%(4/11)
	40.45	1 × 10°	(11/1) 9.1%(1/11)	9.1%(1/11)	27. 3% (3/11)	54. 5% (6/11)
	14 th 14	1×10^{8}	0.0%(0/10) 0.0%(0/15)	0.0%(0/15)	9. 1%(1/11)	9. 1% (1/11)
	V 40 45	1 x 10°	0.0%(0/11) 0.0%(0/11)	0.0%(0/11)	0.0%(0/11)	45. 5% (5/11)

耐性カルスの出現した未熟胚数/供試未熟胚数、2 次選抜終了時調査

遠心処理時間:10分、共存培養期間:3~5日

表 4 遠心処理時間と共存培養後の GUS 発現結果 (品種:コシヒカリ)

う	年加州		合うが作ら	
プラスミド	単元単	₩ 01	30 分	₩ 09
LBA4404 (pSB133)	9/10(+)	(++)01/6	10/10(++)	10/10(+++)
LBA4404 (pT0K233)	9/10(+)	(++)01/01	10/10(++)	10/10(+++)

遠心加速度:20,000g、供試品職:コシヒカリ GUS 陽性未熱胚数/供試未熟胚

2

胚盤領域における GUS 発現領域の面積 +:小, ++:中, +++:大

扱ら 遠心処理時間とパロモマイシン耐性カルスの出現率(品種:コシヒカリ)

				-	
各選抜	存無名任	年の語		遠心処理時間	
始和	A WAR	m Ze ze	₩01	30分	60分
in the late	明所 (30 · °C)	0.0%(0/31)	明所(30 0.0%(0/31) 34.3%(12/35) 35.0%(14/40) 53.3%(16/30) (C)	35. 0% (14/40)	53. 3% (16/30)
ar ar n	暗所 (30 °C)	0. 0% (0/32)	暗所(30 0.0%(0/32) 54.1%(20/37) 34.2%(13/38) 58.6%(17/29) °C)	34. 2% (13/38)	58. 6% (17/29)
存	明所 (30 °C)	0.0%(0/31)	明所(30 0.0%(0/31) 20.0%(7/35) 38.5%(15/39) 40.0%(12/30) °C)	38. 5% (15/39)	40. 0% (12/30)
2) C C C	暗所(30	0.0%(0/32)	暗所(30 0.0%(0/32) 48.6%(17/35) 41.0%(16/39) 33.3%(10/30) °C)	41.0%(16/39)	33. 3% (10/30)

遠心加速度:20,000g、共存培養期間:3~5 日、2 次選抜終了時間査

耐性カルスの出現した未熟胚数/供試未熱胚数

表 6 遠心処理強度と共存培養後の GUS 発現 (品種:月の光)

9.50	禁护华带		未熟	未熟胚数	
する。	大牛后女	胚盤	胚盤における GUS 発現頻度	GUS 発現	角度
H 22	THITTAL	ı	+1	+	‡
## ## ##	3日間	9	4	0	0
単な世	е Е Е	0	~	9	2
(1 0,000	3日間	0	0	2	ω
ZUNG "	6日間	0	0	7	~
8 0704	3日間	-	0	-	8
40NG	6日間	0	0	0	5
11000 8	個日 8	1.	0	ß	4
ומעם	6日間	0	0	2	œ
DEOVE 3)	8日8	10	0	0	0
SOURCE	E I I 9	9	0	0	0

供試菌系:LBA4404/p161211hm 、 強心処理時間:60 分

വ

1) 敬量高速造心機 2)大型高速遠心機 3)超高速遠心機

胚盤節に占める GUS 発現領域の割合 -- なし, ±:<1/8, +:1/8-1/4, +:>1/4

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

表7 遠心処理および共存培養期間と共存培費後の 6US 発現(品種:月の光)

	9 88 4	###		米数	朱熱胚数	
	中価な	** **********************************	羅瑚	まにおける	GUS 発現頻度	領度
	# P. P.	E E	_	Ŧ	+	‡
		3日間	2	4		0
	無処理	2009	0	9	2	7
		13 日間	0	ı,	2	ო
		3日間	0	2	5	6
	20KG 1	配日 9	0	-	က	9
		13 日間	0	-	က	•
		3日國	0	-	7	2
	40KG 20	20日9	0	0	00	7
		13 田醴	0	-	ເດ	4
•						

供試廢系:LBA4404/p10121Hm、1)微量高速遠心機 2)大型高速遠心機

それぞれの回転数に対し、60分間の遠心処理

胚盤部に占める GUS 発現領域の割合 -:なし, ±:<1/8, +:1/8-1/4, +:>1/4

扱8 遠心処理および共存培養期間と共存培發後の GUS 発現(品種:コシヒカリ)

\$ 185 A	*******		未熟	未熟胚数	
も無路を	大中石湖	胚盤口	における	における GUS 発現頻度	須底
į Ž	TI I	1	Ħ	+	‡
	3日間	7	3	0	0
無処理	題日9	က	-	0	0
	13日間	-	9	7	-
	3日區	0	0	-	6
20KG 1)	三田 9	0	0	2	ω
	13 日間	0	0	-	o
	3日間	-	0	4	22
40KG 20	超 9	0	0	0	9
	13 日國	0	0	-	6

供試菌系:LBA4404/p16121hm、1)微量离速遠心機 2)大型高速遠心機

それぞれの回転数に対し、60分間の遠心処理

胚盤部に占める GUS 発現領域の割合 -:なし, ±:<1/8, +:1/8-1/4, +:>1/4

表 9 LBA4404(pB1121)による形質転換結果(品種:月の光)

36.0(%)	54	99	150	_
24.0(%)	12	11	50	
形質転換効率	GUS 陽性数	順化数	供試未熟胚数	(共)

遠心処理:20KG·60分 共存培養5日間

8

翌10 「BA4404(pl6121hh)による形質転換結果(品種:月の光)

10.6(%)	G	10	47	強い小田
7.5(%)	3	6	40	無処理
性数 形質転換効率	GUS 陽性数	頃化数	供試未熟胚数	各種処理

遠心処理:20KG·60分 共存培養5日間

扱11 LBA4404(pB1121)による形質転換結果(品種:コシヒカリ)

ഗ

1		
杉河野政公母	4.1(%)	6.9(%)
GUS 陽性数	2	27
順化数	4	35
宋	49	274
令祖処埋	無処理	遠心処理

當心処理:20Kg·60分 共存培養5日間

扱 12 LBA4404(pSB133)による形質転換結果(品種:コシヒカリ)

S

10

281 30 23					
	遠心処理	281	30	23	8.2(%)
無処理 63 0 - 0.0(%)	無処理	63	0	1	0.0(%)
福処理 供試未熟胚 頃化数 6US 陽性数 形質転換効率 数	各種処理	供試未熟配 数		GUS 陽性数	形質転換効率

遠心処理:20KG·60分 共存培養3日間

奥施例 2

2

大きさ約1.2 mmのトウモロコシ未熟胚 (品種 A188、農林水産省生物資源研究所より入手)を無菌的に取り出し、LS-inf 液体培地で一回洗浄した。遠心管に未熟胚と 100 μ Mのアセトシリンゴンを含む LS-inf 培地 2.0 ml に約1 x 10° c fu/ml の濃度で、Agrobacterium tumefaciens LBA404 (pSB131) (1shida et al. 1996(参考文献(18)))を懸濁した液を加え、40,000g, 4°Cで30 分間遠心処理した。対照の未熟胚は、前配と同様の細菌懸濁液中で30 分間、室温で静置した。処理後、銀やかに攪拌した後、胚軸面が培地に接するように LS-AS 培地に置床した。また、遠心処理後の未熟胚への接種は、以下の通り行った。無菌的に取り出した来熟胚を LS-inf 液体培地で一回洗浄した後、同液体培地を含む遠心管に移し、20 KG または 40 KG で 4°C、1時間の遠心処理を行った。対照は液体培地中で1時間、室温で静置した。如理後、液体培地を除き、約1 x 10° cfu/ml の遺度・1時間、室温で静置した液を加え、緩やかに提拌した。5分間室温で静度した後、胚軸面が培地に接するように 10 μ M AgNO,を含む LS-AS 培地に醛床した。25°C、暗風下で3日間共存培養した後、一部の未熟胚を採取し、実施例1

12

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

6

と同様に X-gluc により GUS 遺伝子のトランジェントな発現を閲査した。 なお、上記の培地および培養法は、lshida, Y.et al. 1996(参考文献(18))に記取の方法に従った。

LBA4404 (pSB131) を検理した A188 未熟胚での GUS 遺伝子のトランジェントな発現を表13に示す。いずれの未熟胚も GUS 遺伝子の発現を示したが、対照の未熟胚に比べ、遠心処理を行った未熟胚では、より広い範囲での発現を示すものが多く確認された。遠心処理による遺伝子導入部位の増大は、アグロバクテリウム菌とともに遠心処理を行った場合、遠心処理後アグロバクテリウム菌を接阻した場合の両方で認められた。また、遠心強度及び処理時間を変えた場合でも対照に比べより広い範囲での GUS 遺伝子の発現が認められた。

以上の結果から、遠心処理した未熟胚を選抜培地で培養すれば、対照に比べより高い効率で、形質転換植物の得られる可能性が示された。また、従来のアグロパクテリウム法では形質転換できなかった A188 以外のトウモロコシ品種(Ishid et al. 1996(参考文献(18)) についても遠心処理することにより形質転換植物の得られる可能性が示唆された。

扱13 A188 未熟胚での GUS 遺伝子のトランジェントな発現

15

						_
	1	0	٥	0	0	٥
遺伝子の発現	+	2	12	17	2	19
GUS 遗伝-	‡	10	17	3	2	-
	‡	1	1	0	0	٥
東京	未熟胚数	27	၉	20	82	20
⊞ H	E.	စ္တ	30	99	9	90
処理	<u>8</u>	4	監衣	8	8	監衣
	試験	-		2		

対照は16での処理。

試験1はアグロバクテリウム菌共存下で遠心処理を行った。試験2は遠心処理後、アグロバクテリウム菌の接種を行った。

20 参考文献

(1) Aldemita RR, Hodges TK (1996) Agrobacterium tumefaciens-modiated transformation of japonica and indica rice varieties. Planta 199: 612-617 (2) An, G., Evert, P.R., Mitra, A. and Ha, S.B. (1988) Binary vectors. In Gelvin, S.B. and Schilperoort, R.A. (eds.), Plant Molecular Biology Ma

nual A3. Kluwer Academic Press, Dordrecht, pp. 1-19.

New cloning vehicles for transformation of higher plants. EMBO J., 4:277 BD., Stachel, S., Gordon, MP. & Nester, EW., (1985) G., Watson, (3) An, -288.

- (4) Bevan, M. (1984) Binary Agrobacterium vectors for plant transformati on. Nucleic Acids Res., 12, 8711-8721.
- fmanm 6. (1992) Microprojectile bombardment of plant tissues increases t D., Scelonge, C., Martich, J., Burrus, M., Sims, L., and Huf ransformation frequency by Agrobacterium tumefaciens. Plant Mol. Biol., 18, 301-313. (5) Bidney,

2

- (1974) Agrobacterium tumefaciens DNA and PS8 bacteriophage DN A not detected in crown gall tumers . Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 71:367 ₹. (6) Chilton, M+O., Currier, TC. Farrand, SK. Bendich, AJ. Gordon, Nester EW. 2-3676
- (7) Chu, C. C., (1978) Proc. Symp. Plant Tissue Culture, Science Press P eking, pp. 43-50 12
- (8) Ditta, G., Stanfield, S., Corbin, D. and Helinski, D.R. (1980) Broad of gene bank of Rhizobium meliloti. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 7347 host range DNA cloning system for Gram-negative bacteria: Construction

-7351.

೫

- J.S. (1985) The SEV system: a new disarmed Ti plasmid vector for plant t (9) Fraley, R.I., Rogers, S.G., Horsch, R.B., Eicholtz, D.A. and Flick, ransformation. Bio/technology, 3, 629-635.
- (10) Fraley, R.T., Rogers, S.G., Morsch, R.B., Sanders, P.R., Flick, J.S. , Adams, S.P., Bittner, M.L., Brand, L.A., Fink, G.L., Fry, J.S., Gallup pi, G.R., Goldberg, S.B., Hoffmann, N.L. and Woo, S.C. (1983) Expression of bacterial genes in plant cells. Proc Natl Acad Sci USA, 80, 4803-480

22

WO 02/12520

2

(11) Hiei, Y., Ohta, S., Komari, T. and Kumashiro, T. (1994) Efficient t 21 ransformation of rice (Oryza sativa L.) mediated by Agrobacterium and quence analysis of the boundaries of the T-DNA. The Plant Journal, 6, 1-282.

- (1983) A binary plant vector strategy based on separation of vir- and Tobacterium tumefaciens strain A281 on legumes. Plant Physiol, 83, 529-53 (13) Hood, E.E., Fraley, R.T. and Chilton, M.-D. (1987) Virulence of Agr (12) Hoekema, A., Hirsch, P.R., Hooykaas, P.J.J. and Schilpercort, R.A. egion of the Agrobacterium tumefaciens Ti-plasmid. Nature, 303, S
- Agrobacterium helper plasmids for gene transfer to plants. Transgenic R §ĕ (14) Hood, E.E., Gelvin, S.B., Melchers, L.S. and Hoekema, A. (1993) es., 2, 208-218.

2

- e hypervirulence of Agrobacterium tumefaciens A281 is encoded in a regio (15) Hood, E.E., Helmer, G.L., Fraley, R.T. and Chilton, M.-D. (1988) Th of pTiBo542 outside of T-DNA. J. Bacteriol., 168, 1291-1301 15
- (16) Hood, E.E., Jen, G., Kayes, L., Kramer, J., Fraley, R.T. and Chilto n, M.-D. (1984) Restriction endonuclease map of pTiBo542, a potential Ti 2 plasmid vector for genetic engineering of plants. Bio/technology, 2,
- G. and Fraley, R. T. (1985) A simple and general method for transferri (17) Horsch, R. B., Fry, J. E., Hoffmann, N. L., Eichholtz, D., Rpgers. ng genes into plants. Science 227, 1229-1231

2-709.

ಣ

(18) Ishida, Y., Saito, H., Ohta, S., Hiei, Y., Komari, T. and Kumashiro. (1996) High efficiency transformation of maize (Zea mays L.) mediate by Agrobacterium tumefaciens. Nature Biotechno!, 14, 745-750.

22

(19) Jefferson, R.A. (1987) Assaying chimeric genes in plants: the GUS g ene fusion system. Plant Mol. Biol. Rep., 5, 387-405.

00

(20) Jin, S., Komari, T., Gordon, M.P. and Nester, E.W. (1987) Genes responsible for the supervirulence phenotype of Agrobacterium tumefaciens A 281. J. Bacteriol., 169, 4417-4425.

(21) Komari, T. (1989) Transformation of callus cultures of nine plant s pecies mediated by Agrobacterium. Plant Sci., 60, 223-229.

വ

- (22) Komari, T. (1990a) Genetic characterization of double-flowered toba coo plant obtained in a transformation experiment. Theor. Appl. Genet., an 167-174
- (23) Komari, T. (1990b) Transformation of cultured cells of Chenopodium quinoa by binary vectors that carry a fragment of DNA from the virulence region of pTiBo542. Plant Cell Reports, 9, 303-306.

2

- (24) Komari, T., Halperin, W. and Nester, E.W. (1986) Physical and funct ional map of supervirulent Agrobacterium tumefaciens tumor-inducing plas mid pTiBo542. J. Bacteriol., 166, 88-94.
- (25) Komari, T., Hiei, Y., Saito, Y., Murai, N. and Kumashiro, T. (1996) Vectors carrying two separate T-DNAs for co-transformation of higher plants mediated by Agrobacterium tumefaciens and segregation of transformants free from selection markers. Plant J. 10, 165-174.

12

(26) Komari, T. and Kubo, T. (1999) Methods of Genetic Transformation: A grobacterium tumefaciens. In Vasil, I.K. (ed.) Molecular improvement of cereal crops. Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, pp. 43-82.

ಣ

- (27) Li, H.-Q., Sautter, C., Potrykus, I. and Puonti-Kaerlas, J. (1996) Genetic trensformation of cassava (Manihot esculenta Grantz). Nature Bio technol., 14, 736-740.
- (28) Lindsey, K., Gallois, P. and Eady, C. (1991) Regeneration and trans formation of sugarbeet by Agrobacterium tumefaciens, Plant Tissue Culture Manual B7:1-13. Kluwer Academic Publishers.

32

(29) McCormick, S. (1991) Transformation of tomato with Agrobactorium tu

WO 02/12520 PCT/JP

23

nefaciens. Plant Tissue Culture Manual B6:1-9. Kluwer Academic Publisher s.

- (30) Murashige, T. and Skoog, F. (1962) Physiol. Plant 15:473-497.
- (31) Ohira, K., Ojima, K., Fujiwara, A. (1973) Studies on the nutrition 5 of rice cell culture I. A simple, defined medium for rapid growth in sus pension culture. Plant Cell Physol., 14:1113-1121.
- (32) Ohta, S., Mita, S., Hattori, T., Namamura, K. (1990) Construction and expression in tobacco of a β -glucuronidase (GUS) reporter gene conta ining an intron within the coding sequence. Plant Gell Physiol. 31: 805-
- (33) Potrykus, I., Bilang, R., Futterer, J., Sautter, C. and Schrott, M. (1998) Agricultural Biotechology, NY:Mercel Dekker Inc. pp. 119-159.

813.

- (34) Rogers, S.G., Horsch, R.B. and Fraley, R. T. (1988) Gene transfer in plants: Production of transformed plants using Ti plasmid vectors. Wet
- hod for Plant Molecular Biology, CA: Academic Press Inc. pp. 423-436.

 (35) Saito, Y., Komari, T., Masuta, C., Hayashi, Y., Kumashiro, T. and T akanami, Y. (1992) Cucumber mosaic virus-tolerant transgenic tomato plants expressing a satellite RNA. Theor. Appl. Genet., 83, 679-683.
- (36) Toriyama, K. and Hinata, K. (1985) Plant Sci. 41:179-183
- 20 (37) Trick, H.N. and Finer, J.J. (1997) SAAT: sonication-assisted Agroba cterium-mediated transformation. Transgenic Research 6:329-336.
- (38) Visser, R.G.F. (1991) Regeneration and transformation of potato by Agrobacterium tumefaciens. Plant Tissue Culture Manual B5:1-9. Kluwer Academic Publishers.
- 25 (39) Watson, B., Currier, T.C., Gordon, M.P., Chilton, M.-D. and Nester,
 E.W. (1975) Plasmid required for virulence of Agrobacterium tumefaciens.
 J Bacteriol, 123, 255-264.
- (40) Zambryski, P., Joos, H., Genetello, C., Leemans, J., Van Montagu, M.

and Schell, J. (1983) Ti plasmid vector for the introduction of DNA int o plant cells without alteration of their normal regeneration capacity. EMBO J, 2, 2143-2150.

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

2 2

職状の範囲

- 1. 植物細胞又は植物組織を遠心処理することを伴う、アグロバクテリウム魔 細菌を介して行われる植物細胞への遺伝子導入の効率を向上させる方法。
- 植物細胞又は植物組織を遠心処理した後、遺伝子導入処理を行う臂求項1
- 記載の方法。 ഗ
- 遠心処理が100G~25万Gの遠心加速度の範囲で行われる酢水項1又 は2配載の方法。 .
- 遠心処理が500G~20万Gの遠心加速度の範囲で行われる酵水項3記 数の方法。
- 遠心処理が1000G~15万Gの遠心加速度の範囲で行われる請求項4 配載の方法。 . 2 ខ
- 遠心処理が5分間~2時間の範囲で行われる請求項6記載の方法。 1項に記載の方法。

遠心処理が1秒間~4時間の範囲で行われる跡求項1ないし5のいずれか

- **請求項1ないし7配載の方法を用いることを特徴とする植物の作出方法。** 15
- **請求項1ないし8配戴の方法により作出される植物細胞、植物組織又は植**
- 用いる植物細胞又は植物組織が被子植物由来である欝求項1ないし7の いずれか1項に配載の方法。 . 0
- 11. 請求項9記載の方法を用いることを特徴とする被子植物の作出方法。 ន
- 請求項10または11記載の方法により作出される被子植物細胞、被子 植物組織又は被子植物。 12.
- 用いる植物細胞又は植物組織が単子葉植物由来である請求項10記載の 13. 分法。
- **請求項11記載の方法を用いることを特徴とする単子葉植物の作出方法。** 請求項13または14記載の方法により作出される単子葉植物細胞、単 子葉植物組織又は単子葉植物。 14. ا 5 25
- 用いる植物細胞又は植物組織がイネ科植物由来である酸水項13配鉱の 16.

WO 02/12520

PCT/JP00/05213

1,4

2 6

請求項13記載の方法を用いることを特徴とするイネ科植物の作出方法 17.

育求項16または17記載の方法により作出されるイネ科植物細胞、イ ネ科植物組織又はイネ料植物。 18.

19. 用いる植物細胞又は植物組織がイネ又はトウモロコシである請求項16 記載の方法。 20. 請求項19記載の方法を用いることを特徴とするイネ又はトウモロコシ の作出方法。 21. 請求項19または20記載の方法により作出されるイネ細胞、イネ組織、

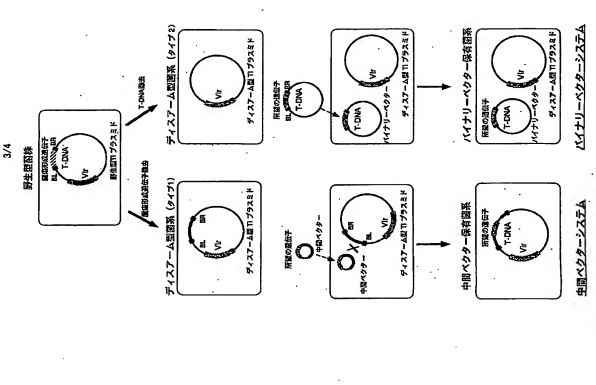
イネ、トウモロコシ鉛胞、トウモロコシ鉛樹又はトウモロコシ。

pTOK162 41.9kb pTOK233

virB

<u>网</u>

BernHI 4.3



Hndlll 13.5 Sall 14.9

p8B133 51 kbp

Hndill 15.0

8 8

<u>図</u> 2

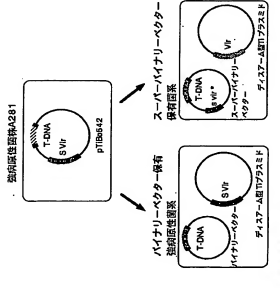
Sall 24.6

Hadii 12.3

<u>図</u>

PCT/JP00/05213

4/4



<u>図</u> 4

スーパーパイナリーベクター システム

強病原性関系によるバイナリ ーベクターシステム

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP00/05213

A. CLASS Int.	CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl' C12N 15/84, 5/14, A01H 1/00,	0, 5/00	
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	tional classification and IPC	
Minimum d Int.	n. Finans Servicefind Minimum documentation searched (electification system followed by classification symbols) Int.Cl	by classification symbols) 0 - 15/00	
Documenta	Documentation tearched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched	extent that such documents are included	in the fields scarched
Electronic d WPI/	Electronic data beas contailized during the international tearch (name of data base and, where practicable, search terms used) WPI/L (DIALOG) , BIOSIS (DIALOG) , WEDLINE, JICST PILE (JOIS)	e of den bus and, where practicable, sea B, JICST PILB (JOIS)	rch terms used)
C. DOCU	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category®		propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
ď	JP 10-179174 A (Hokko Chemical Industry Co., 07 July, 1998 (07.07.98) (Family: none)	Industry Co., Ltd.),	1-21
« .	WO 00/37663 A2 (THE SAMUEL ROBERTS NOBLE INC.), 19 June, 2000 (29.06.00) & AU 200025943 A	RIS NOBLE POUNDATION,	1-21
4	TRICK, H. N. et al., "SAAT: sonicatio Agrobacterium-mediated trasformation" Transgenic Research, (September, 199 pages 329-336	sonication-assisted ormation", mber, 1997), Vol.6, No.5,	1-21
4	HORSCH, R.B. et al., "A Simple and General Transferring Genes into Plants", Science, (08 August, 1997), Vol.227, No.4691, pages	and General Method for , Science, 4691, pages 1229-1331	1-21
- February	Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
Y. documents of the consideration of the considerat	Special categories of cited documents. Considerate districting the general rate of the en which is not considered to be of parketas releases eaties document but published on or list the international filtrag dia. Comment which may throw doubt on principly claim(i) or which is cited to establish the publication date of landfare citation or other extended and the specifical) document refaring to an oral dischesser, use, exhibition or other means means from the principle date claimed from the principle date claimed from the principle date claimed	These document poblished after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the pationitie to theory underlying the invention of comment of pationitie relevance, the chimod invention cannot be considered to pationist reference; the chimod invention cannot be considered to be considered to browde an inventive step when the document is taken also as considered to larowhe an inventive step when the document of pationist relevancies to the chimod invention cannot be considered to larowhe an inventive step when the document is combinated with one or once other met document is combination being dovious to a person Allilled in the set of the same patent family	national filling date or expilication but ofted to affagg the invention talland invention cannot be od to larothre an inventive lained invention cannot be when the document is document, such stilled in the art
Dute of the 1 17 C	Dat: of the sonal completion of the international starch 17 October, 2000 (17.10.00)	Date of mailing of the international search report 31 October, 2000 (31.10.0	search report (31.10.00)
Name and m	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer	
Pecsimile No.	ö	Telephone No.	
Porm PCT/	Form DCT/ISA/210 (second sheet) (fuly 1002)		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

	国胶腐变報告	国際出版番号 PCT/JP00/	0/05213
A. 発明の脚	発明の <u>関する分</u> 時の分類(国際 修作分 類(IPC))		
Int. C1'	CIZN 15/84, 5/14, A01H 1/00, 5/00		
B. 開査を作 関連を行った。	B. 附並を行った分野 関連を行った最小政策科 (国限特許分類 (1PC))		
Int. C1	C12N 15/00-15/90, A01H 1/00-15/00		
秦小田萱料以	最小限資料以外の資料で開発を行った分野に含まれるもの	-	
国歌調査で使用	国誘躍査で使用した電子データペース (データペースの名称、調査に使用した用語)	査に使用した用語)	
\$P1/L(0	PPI/L(DIALOC), BIOSIS(DIALOC), WENLINR, JICST777/N/(DUS)	. · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
C. 関連する	5と閉められる文献		
引用文献の カテゴリー*	、おきって上海関が近辺の第一の女、女祖文用に	は、その関連する箇所の被示	・関連する特殊の範囲の番号
٧	JP, 10-179174, A (比奥化学工業株式会社) 7. 7月. 1998 (07. 07. 98) (ファミリーなし)	C	1-21
≺	WO, 00/37663, A2 (THE SAMUEL ROBERTS NOBLE FOUNDATION, INC.) 29. 6. H. 2000 (29. 06. 00) & AU, 200025943, A	OBLE FOUNDATION, INC.)	1-21
区間の数	C畑の統含にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。	山紙を参照。
* 引用文献の「人」をに関いて、「人」をに関いて、「人」をのし、し、自然性に、以及にて、以及に、「し」を使に、「し」を任い、「人」ので、「人」ので、「人」ので、「人」ので、「人」の対し、「人」の対し、	引用文数のカテゴリー もの もの 国際出版目前の出版または特許であるが、国際出版目 以後に公妻されたもの 「優先は主我に疑奪を拠近する文献又は他の文献の発行 日暮しくは他の特別と理由を確立するために引用する 文献(理由を付す) 1 口頭による陽示、使用、展示等に含及する文献	の目の後に公表された文献 「T」国際出版日文は優先自發に公安された文献であって 出版と予届するものではなく、発明の原理文は理論 の選解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当弊文献のみで発明 のが規性文は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当弊文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの よって進歩性がないと考えられるもの	された文献 優先日後に公安された文献であって ものではなく、発明の原理文は理論 月間するもの 女性であって、当摩文献のみで発明・ 歩性がないと考えられるもの 当業者にとって自明である組合せに ないと考えられるもの
国際調査を完了した日	17. 10. 00	国際調査報告の発送日 31.1	31.10.00
国政国金融四个日本日 日本日 東京 東京大学 東京大学 東京大学 東京大学 東京大学 東京大学 東京大学 東	国政団建設的の名称及びあて先 日本国等許庁 (1SA/JP) 野団等号100-8915 東京結千代田区成が四三丁目4世3号	特許行務全官(構限のある職員) (計) 内田 役生 (計) 報話母号 03-3581-1101 内	4N 2937

様式PCT/1SA/210 (第2ページ) (1998年7月)

		国際協立会会 国際出版会与 PCT/JP00/06213	0/06213
TRICK, H. N. et al. "SAAT: sonication-assisted Agrobacterium-mediated transformation.", Transgenic Research (Sept., 1997) Vol. 6, No. 5, p. 329-336 HORSCH, R. B. et al. "A Simple and General Method for Transferring Genes into Plants." Science (Mar. 8, 1985) Vol. 227, No. 4691, p. 1229-1231	C (続き). 引用文献の カテゴリー*	れる文献 及び一部の箇所が関連するときは、	関型する 請求の範囲の毎も
HORSCH, R. B. et al. "A Simple and General Method for Transferring Genes into Plants.", Science (Mar. 8, 1985) Vol. 227, No. 4691, p. 1229-1231	¥	TRICK, H. N. et al. "SAAT: sonication-assisted Agrobacterium-mediated transformation.", Transgenic Research (Sept., 1997) Vol. 6, No. 5, p. 329-336	1-21
	⋖	HORSCH, R. B. et al. "A Simple and General Method for Transferring Genes into Plants.", Science (Mar. 8, 1985) Vol. 227, No. 4691, p. 1229-1231	1-21
			<u></u>
		-	
	•	*	